公開特·許公報(A)

昭61-53298

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

昭和61年(1986) 3月17日 43公開

C 07 K 5/08 A 61 K 37/02

ABU

6464-4H 7138-4C

未請求 発明の数 2 審査請求 (全17頁)

図発明の名称

アミノ酸誘導体およびこれを含有する降圧剤

②特 昭59-176355

昭59(1984)8月24日 29出

四発 明 者 江 口 新比古 雅 彦 横浜市戸塚区上郷町2136-10

@発 明 者

倉 内

習志野市谷津5-10-36 吹田市藤白台 2 - 23-3

砂発 明 者 创出 願

原 榊

俊 平 味の素株式会社

東京都中央区京橋1丁目5番8号

眀

1.発明の名称

アミノ酸誘導体およびこれを含有する降圧剤

2.特許簡求の範囲

(1) 一般式

で示されるアミノ酸誘導体。式中、

Xは、水紫原子、R-基又はRCO-茲を、

Yは、水緊原子、R-基、RCO-基、RCS - 菇、RSO₁- 茲、ROSO₁- 菇、ROCO-巷、RSCO-基、ROCS-基、RSCS-基、 RNHCO一悲、RR'NCO一話、RNHCS 一巷、RR'NCS-茲、RC(NR')-茲、 RC(NNH1)- 菇、RC(NNOH)- 店、RN H - 悲、R R ' N - 荔、R O - 基、R S - 巷、 N C - 拡、 R N H S O z - 基又は O z N - 指を、

Zは、HO-茲、RO-茲、RS-茲、RNH 一 基、 H O N H 一 基、 R O N H 一 基、 R S O ₁ N H一菇、RCONH-菇又はRCSNH-菇を、

それぞれ表し、上記各基のR、R′は置換基を 有し又は有しないアルキル茲、アリール茲又はア ラルキル基を示し、XとYとは同一又は異なって いて、互いに架橋してもよく、また、RCO-で 示されるアシル基はアミノ酸残基を含んでいても よい。

ただし、式中乙がHO-茄、p-ニトロペンジ ルオキシ盐、ペンジルオキシ茲またはペンタクロ ロフェニルオキシ基、Xが水素原子、かつYがt ープチルオキシカルポニル基である誘導体、およ UZがベンジルオキシ菘、Xが水茶原子、かつY かペンジルオキシカルポニル茲である誘導体を除

(2) 栫成アミノ酸の少なくとも一つがしー体であ る特許請求の範囲第1項記載のアミノ酸誘導体。

(3) 一般式中、X、Yおよび乙におけるR、R^ か位換基を有しまたは有しない役扱環を含むアル キル基、アリール基またはアラルキル基である特許が水の範囲が1項記載のアミノ酸誘導体。

- (4) 塩の形態にある特許簡求の範囲第1項乃至第3項何れか記載のアミノ酸誘導体。
- (5)一般式中、X、Yおよび乙におけるR、R'
 が置換菇を有しまたは有しない炭素数1~6の低級アルキル菇、炭素数6~12のアリール基、炭 素数6~12のアラルキル基を表すものである特許額求の範囲第1項記載のアミノ酸誘導体。
- (6)一般式中、X、Yおよび乙におけるR、R、が置換器を有しまたは有しない炭素数1~12の 複素環を含むアルキル港、アリール基またはアラルキル基である特許請求の範囲第1項記載のアミノ酸誘導体。

(7)一般式中、XおよびYにおけるR、R'が互いに架橋しているとき、R-R'が関係基を有しまたは有しない炭素数1~12のアルカンジイル技または役業環を含むまたは含まない炭素数1~12のアレーンジイル基である特許削水の範囲第1項記載のアミノ酸誘導体。

なる件より遊択された有機基を表わすものである 特許解求の随四第1項記載のアミノ酸誘導体。

(10)一般式中、 X および Y における R、 R, が互いに架偽しているとき、 R - R, がメチレン落、エチレン茲、プロペンダイル器、ブタンジイル法、シクロペンタンジイル法、シクロペンタンガル法、シクロペンタンガルが、アェニレン器、ナフタレングイルな、ア・カールジイルない。 イミダゾールジイル 花、インドールジイル 花よりなる 群より 遊択された有機 落を表わするのである 特許 請求の範囲 が 1 項記載のアミノ酸誘導体。

(11)一般式中、XまたはYがRCO一で示される
アシル基であるとき、RCO一がグリシル、アラ
ニル、バリル、ロイシル、イソロイシル、フェニ
ルアラニル、メチオニル、プロリル、セリル、
ンオニル、アルギニル、リジル、ヒスチジル、グ
ルタミル、アスパルチル、グルタミニル、アスパ
ラギニル、チロシル、ヒドロキシプロリルよりな
る群より進択されたアミノ酸吸챮を表わすもので

(9)一般式中、X、Yおよび乙におけるR、R、かつりル基、チエニル基、ピロリル基、ピリジル基、ピリンル基、イミダゾリル基、インリル基、カルバゾリル基、プリニル基、アンリンルスチル基、インドリール基、ピロジニル基、ピペラジニル基より

ある特許請求の範囲第1項記載のアミノ酸誘導体。 (12)構成アミノ酸がすべてL体である特許請求の 範囲第1項記載のアミノ酸誘導体。

(13)塩がナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩、カルシウム塩、アンモニウム塩、ジシクロヘキシルアミン塩、NーメチルーDーグルカミン塩および塩基性アミノ酸塩によりなる群より選択された塩である特許額求の範囲第4項記載のアミノ酸誘導体。

(14) 一般式

で示されるアミノ酸誘導体を含有する降圧剤。式中、

Xは、水素原子、R-基又はRCO-基を、 Yは、水素原子、R-基、RCO-基、RCS -基、RSO₁-基、ROSO₁-基、ROCO-基、RSCO-基、ROCS-基、RSCS-基、 RNHCO-悲、RR'NCO-悲、RNHCS-悲、RR'NCS-悲、RC(NR')-悲、RC(NR')-悲、RC(NNOH)-悲、RNH-悲、RNH-悲、RNHSOz-悲又はOzN-悲を、

ては、HO一蔟、RO一菇、RS一菇、RNH 一菇、HONH一菇、RONH一菇、RSO₂N H一菇、RCONH一菇又はRCSNH一巷を、

それぞれ表し、上記各基のR、R、は置換基を有し又は有しないアルキル基、アリール基又はアラルキル基を示し、XとYとは同一又は異なっていて、互いに架橋してもよく、また、RCOーで示されるアシル基はアミノ酸現基を含んでいてもよい。

- (15) アミノ酸誘導体の構成アミノ酸の少なくと も一つがレー体である特許前求の範別第14項記載 の降圧剤。
- (16) アミノ酸誘導体の一般式中X、YおよびZ におけるR、R'が置換基を有しまたは有しない 複案環を含むアルキル基、アリール基またはアラ

ついての報告は全くなされていない。 参考文献

- (1):1) R.S.Rapaka, D.E. Nitecki, R.S. Bhatnagar Polym: Pret, Am. Chem. Soc, Dir. Polym. Chem. 16 492 (1975) CA 87 118055w
 - 2) R.S.Rapaka, R.S.Bhatnagar Int. J. Pept.

 Protein Res. 8 371 (1978) CA 85

 193100u
 - 3) R.S.Rapaka, R.S. Bhatnagar, D.E. Nitecki Biopolymers <u>15</u> 317 (1976) CA <u>84</u> 108063x
 - 4) R. Vegners, G. Cipens, I. Dipans,
 Khim. Prip. Soedin 9 763 (1973) CA 81
 152625t
 - Y.A.Orchinnikov, V.T.Ivanor,
 A.I.Miroshniko, K.K.Khalilulina,
 N.N. Uvarova, Khim. Prip. Soedin 7 469
 (1971) CA 75 141154n
- (2): V.A.Shibnev, A.V. Lazareva, M.P. Finogenor Izv. Akad. Nauk SSSR. Ser. Khim 1969 392

ルキル巷である特許請求の範囲第14項記載の降圧剤。

- (17) アミノ酸誘導体が医薬的に許容し得る塩の 形態にある特許請求の範囲第14項乃至第16項の何 れか記載の降圧剤。
- (18) アミノ酸誘導体を利尿剤とともに含有する 特許請求の範囲第14項乃至第17項の何れか記載の 降圧剤。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、新規アミノ酸誘導体およびこれを含有する降圧削に関する。

従来の技術

本発明におけるようなアラニループロリループロリン誘導体は、tーブチルオキシカルボニルーアラニループロリループロリン(1)およびベンシルオキシカルボニルーアラニループロリループロリン(2)を除いて新規化合物である。また、これら2種類のNー関換落もペプチド合成時における保険薪として利用されているもので、降圧活性に

CA 70 115551t

発明の構成

本発明者らは鋭意研究の結果、アラニループロ リループロリンで特定されるトリペプチドを基本 構造とする一般式

で示されるアミノ酸誘導体が、優れた降圧活性を 示し、合成工程も簡便であり、工業的に容易に得 られることを見出し、この知見に基づいて本発明 を完成するに至った。

上記式中、Xは、水素原子、R-基又はRCO - 基を、

Yは、水紫原子、R-基、RCO-基、RCS-基、RSO2-基、ROCO-基、ROCO-基、ROCS-基、RSCS-基、RSCS-基、RNHCO-基、RR'NCO-基、RNHCS-基、RR'NCO-基、RC(NR')-基、

RC(NNHz)-悲、RC(NNOH)-悲、RN H-恭、RR'N-恭、RO-恭、RS-基、 NC-基、RNHSOz-基又はOzN-恭を、

乙は、HO一基、RO一基、RS一基、RNH 一基、HONH一基、RONH一基、RSO1N H一基、RCONH-茶又はRCSNH-基を、 それぞれ表す。

X、YおよびスにおけるR、R、は、例えばメ チル様、エチル港、ロープロピル基、ローブチル技、 レーブチル様、シクロペンチル基、シクロヘキシ ルボキシメチル基、カルボキシメチル でミノメチル基、アミノエチルとリアトメチル でリンエチルをでの置換を有し、フェニルを、アリル技、アンエチルをでの個級アルキルは アシステルをでいた。アンエニルをでいた。アンエニルを、アンストリル技、アンエニルをでいた。アンエニルをでいた。アンアコニルをでいた。アンフェニルを、アンプロピル表、アミノペンジル

またXまたはYがICO一で示されるアシル花である場合、RCOーはグリシル、アラニル、バリル、ロイシル、フェニルアラニル、メチオニル、プロリル、セリル、スレオニル、アルギニル、リンル、ヒスチジル、グルタミール、アスパルチル、グルタミニル、アスパラギニル、チロシル、システイニル、トリプトフィル、ピログルタミル、ヒドロキンプロリル等のアミノ酸残

このように、本発明アミノ酸誘導体は、広範囲の官能基と匠換しても優れた降圧活性を示す点に特徴がある。

本発明のアミノ酸誘導体を構成するアミノ酸は L一体、D一体いずれであってもよい。

本発明のアミノ酸誘導体は、ナトリウム、カリウム、リチウム、カルシウム等の金属塩、有機塩基による塩の形態であってもよい。有機塩基としては、アンモニア(アンモニウム塩)、ジシクロへキ・シルアミン、NーノチルーDーグルカミン等のアミンや塩基性アミノ酸例えばリジン、アルギニ

恭、ヒドロキシベンジル基、ノルカプトベンジル 恋等の置換基を有しまたは有しない炭素数6~1 2のアラルキル基、フリル基、チエニル基、リリングル がリール基、インドリル基、テニル基、ピリング メチル基、インドリニル基、ピロシニル基、パンドリニル基、ピロシニルを ランニルを等の置換基を含むアルキル基、アリール 基またはアラルキル基である。

ンを採用することができる。

もちろん、本発明の降圧剤に含有せしめるアミノ酸誘導体として使用するときは医薬的に許容し得る塩の形態が要求される。

本発明のアミノ酸誘導体を製造するには、先ず、 そのアミノ酸が保護されたアラニンと、そのカル ポキシル基が保護されたプロリンとを反応しまり て、アラニルプロリンを調製し、そのカルボキン ルボの保護基を除去し、更にカルボキが保 護を除去し、アラニループロリループロリンのト リベプチドを合成した後、末端アミノ基の水業を アシル基等の官能基と置換すればよい。

本発明の誘導体やその中間体を製造するに際して使用するアミノ菇、イミノ茲、カルボキシル茲および水酸器の保護店法、あるいは保護店が、保護方法、あるいは保護店の脱離方法、並びにアミノ基ーカルボキシル茲紹合方法によるアミド結合方法は、ペプチド合成において常用されている方法や公知文献、例えば、赤堀四朗、金子武夫、成田緋造編、タンパク質化

学1アミノ殷・ペプチド、共立出版、昭和44年の例えば405~509頁等、により一般に使用され、恨用されているものを採用すればよい。また、アミノ酸を縮合法によりアミド結合を形成せるというにはアミノ基を保護したアミノ酸の活性エステルやNーヒドロオンスクシンイミドエステルを反応といる場合、反応に際して溶媒を用いる場合、反応に際して溶媒を用いる場合、反応を促進さいが、水を採用することができる。反応を促進させることもできる。

反応混合物より本発明の誘導体を単離するには、例えば反応混合物を濃縮蛇間し残留物をカラムクロマトグラフィーにより精製し、次いで凍結乾燥する。

本発明の誘導体を有効成分として降圧剤に使用するときには、遊艇形、または前途のように塩あるいは保設器を有する形のもので無毒性のものを採用すればよい。本発明の降圧剤に使用する誘導体を構成するアミノ酸はし一体、D一体いずれで

これらの組合わせを具体的に示すと1日当たり15~200mgの範囲で臨床上有効な本発明の降圧剤の一種は1日当たりの服用範囲で次に示される降圧剤および利尿剤とともに1日当たり3~200mgのレベル範囲で有効に供用することができる:ハイドロクロロチアジド(15~200mg)、クロロチアジド(125~2000mg)、エタクリニックアシッド(15~200mg)、アロプライド(5~20mg)、フロセマイド(5~80mg)、プロプラノロール(20~480mg)、チモロール(5~50mg)およびメチルドーバ(85~2000mg)。上記の服用範囲は分割される1日の用量に可能である必要に応じて単位ベースで調整される。また用量は病気の重さ、忠者の体重および当業者が認める他の因子によって変化させる。

上記で示した典型的な併用は下で検討される通り製菜組成物に処力する。本発明の誘導体または生理学的に認められる塩の化合物または混和物的0.2~500mgは生理学的に認められるベヒクル、担体、賦形剤、結合剤、防腐剤、安定剤、香味剤などともに一般に認められた製薬実施に要求され

もよい。

本発明のアミノ酸誘導体はヒトに包含される高 血圧哺乳動物を治療する抗高血圧剤として利用で ありそして経口投与として錠剤、カプセル剤のような調剤でまたは非経口の として無菌溶液剤または感濁液剤で見たのに利用することができる。本発明のアミノ酸誘導体はかかてとと が必要とする思省(動物およびヒト)に対して分けて必要とする思の用量範囲で一般に数回に分けて でででしたができる。用量は病気の重さ、忠治に ででいて1日当たり1~2000mgの全日用量で投与 することができる。用量は病気の重さ、忠変化 重および当業者が認める他の因子によって変化 せる。

また本発明のアミノ酸誘導体は他の利尿剂または抗高血圧剤ととも与えることができる。 典型的にはこれらは 1 日用量当たりの 1 単位が最少限度にすすめられる臨時用量の 1/3から単独で与えられる疾病(entities)単位に対して最大限度にすすめられるレベルまでの範囲である組合わせである。

る単位用量形態で混和される。これらの組成物または製剤における活性物質の量は指示された範囲 の遊当な用量が得られるようにするものである。

疑剤、カプセル剤などに混和することができる 具体的な薬剤は次に示すものであることラガンと、 アラピアゴム、コーンスターチまたはゼラチンの ような結合剂:微晶性セルロースのような賦形剤: コーンスターチ、前ゼラチン化デンプン、アルギ ン酸などのような膨化剤:ステアリン酸マグネシ ウムのような潤滑剤:ショ糖、乳糖またはサッカ リンのような甘味剤:ペパーミント、アカモノ油 またはチェリーのような香味剤、調剤単位形態が カプセルである場合には上記のタイプの材料にさ らに油脂のような液状担体を含有することができ る。種々の他の材料は被囚剤としてまたは調剤単 位の物理的形態を別の方法で変化させるために存 在させることができる。例えば錠剤はシェラック、 砂糖またはその両方で被負することができる。シ ロップまたはエリキシルは活性化合物、甘味剤と してショ糖、防腐剤としてメチルおよびプロヒル

パラベン、仏歌およびチェリーまたはオレンジ香 味のような香味剤を含有することができる。

住別のための無菌組成物は往射用水のようなベヒクル中の活性物質、ゴマ油、ヤシ油、落花生油、稀実油などのような天然産出植物油またはエチルオレエートなどのような合成脂肪ベビクルを溶解または懸濁させる通常の製薬実施に従って処方することができる。 級衝削、防腐剤、酸化防止剤などが必要に応じて結合することができる。

以下、実施例により本発明を詳細に説明する。

ルーレープロリン5.78を得た。

NMRスペクトル[CDCla, TMS内部標準]

1.07~1.45µpm(m.611) 1.63~2.40ppm(m.811)

3.20 ~ 3.81ppm(m,4H) 4.00ppm(q,2H)

4.17~4.68ppm(m,311) 5.45ppm(d,111)

9.00ppm(s,lH)

T L C [酢酸エチル: メタノール = 1:1 ;ヨード] R f = 0.32

質量分析[FABモード]

M + H; 3 5 6

実施例2 N-(3-フェニルプロピオニル)-L -アラニルーL-プロリルーL-プロリンの合成

フェニルプロピオン酸3g(20ミリモル)を1,2ージクロルエタン80mlに溶解し、内温5~8℃に保持しつつ、レーアラニルーレープロリルーレープロリンメチルエステル塩酸塩6.69g、トリエチルアミン2.02g(20ミリモル)、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール0.35g(3ミリモル)、ジシクロヘキシル

契施例1 <u>N-エトキシカルボニルーLーアラニ</u> ルーLープロリルーLープロリンの合成

L-アラニルーレープロリルーレープロリン5. 68g(20ミリモル)に水10mlとアセトン30mlを加え、 5 N - 水酸化ナトリウム水でpH12.0に開整した。 攪拌下、内温10℃以下pH12~12.5に保持しつつ、 90%クロルギ酸エチル2.92g(20ミリモル)と1.2-ジクロルエタン5mlの混合溶液と5N-水酸化ナ トリウム水を30分間かけて同時に滴下した。滴下 終了後、同温で1時間攪拌した後、1,2-ジクロル エタン20mlと水20mlを加え、水層と1,2-ジクロ ルエタン層に分屑させた。水屑に 6 N - 塩酸を加 え、pH3.0に調整した後、塩化ナトリウム結晶を 白濁するまで加えクロロホルム30mlで3回抽出し た。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥した後、減 圧下にクロロホルムを留去した。この濃縮残溢に 四塩化炭素30mlを加え、減圧下に濃縮乾固した後、 エチルエーテル100mlを加え、かきまぜていると 徐々に固化した。固形物を収取し、乾燥し、N-エトキシカルポニルーL-アラニルーL-プロリ

カルポジイミド4.12g(20ミリモル)を加え4時間 攪拌した。更に、室温で一夜攪拌した後、析出し たジシクロヘキシルウレアーとトリエチルアミン 塩酸塩の結晶を濾別し、1,2ージクロルエタン20 mlで洗浄した。遊液と洗液を合せ、0.5N-塩酸5 Oml、水80ml、0.5N-水酸化ナトリウム水60ml、 水80mlの順で洗抑した後、1,2-ジクロルエタン 個を滅圧下に濃縮乾固した。 得られたシロップ状 の濃縮残渣に水50mlと5N-水酸化ナトリウム水 5mlを加え、室温で2時間攪神した。ケン化終了後、 析出したジシクロヘキシルウレアーの結晶を辿別 し、水5mlで洗浄した。 確液と洗液を合せ、 6 N - 塩酸でpH2.5に調整した後、1,2-ジクロルエ タン100mlで抽出し、1,2-ジクロルエタン暦を水 30mlで洗浄した後、減圧下に1,2-ジクロルエタ ンを留去した。この濃縮残渣に四塩化炭系30mlを 加え、減圧下に濃縮乾固した後、エチルエーテル 100mlを加え、かきませていると徐々に固化した。 間形物を健取し、乾燥し、Nーフェニルプロピオ ニルーL-アラニル-L-プロリル-L-プロリ

ン5.8gを得た。

· NMRスペクトル[CDCla,TMS内部標準]

1.27ppm(d,311)

1.72 ~ 2.31ppm(m,811)

2.32 - 2.62ppm(m, 2H) 2.70 - 3.02ppm(m, 2H)

 $3.27 \sim 3.88 \text{ppm}(m,411)$ $4.32 \sim 4.75 \text{ppm}(m,311)$

6.52ppm(d,111)

7.05pgm(s,5A)

8.99ppm(s,111)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1;ョード] R f = 0.30

賀丑分析[FABモード]

M + H ; 4 1 6

(b) $N-(3-7-2-\nu)^2-\nu$ ラニル<u>ーレープロリルーレープロリン・レーアル</u> ギニン塩

N-(3-フェニルプロピオニル)-L-アラニ ルーレープロリルーレープロリン1.00g(2.41ミリ モル)としーアルギニン0.420g(2.41ミリモル)か ら、N - ペンゾイルスルフォニルーLーアラニル ーレープロリルーレープロリン・レーアルギニン 塩の調製と同様の方法により、目的のN-(3-

プロリルーレープロリン1.70gを得た。

NMRスペクトル[CDCla, TMS内部標準]

1.33ppm(d,311)

 $1.70 \sim 2.45 ppm(m.81)$

1.96ppm(s.3H)

 $3.27 \sim 3.92 \rho pm (m, 4H)$

 $4.40 \sim 4.89 ppm(m,3H)$ 5.88 ~ 6.86 ppm(br,2H)

TLC[酢酸エチル:ノタノールニ1:1:ヨード] R = 0.20

賀量分析[FABモード]

M + H ; 3 2 6

実施例4 <u>Nープロピオニルーレーアラニルーし</u> <u>ープロリルーレープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンベ ン ジルエステル 塩酸 塩 2.46g(6.0ミリモル)を 塩化 ノチレン20mlに溶解し、-10℃に冷却しつつ、ト リエチルアミン1.34g(13.2ミリモル)を加えた後、 無水プロピオン酸0.85g(8.6ミリモル)の塩化メチ レン(10ml)溶液を-10℃で滴下した。室温にてー. 夜 提 拌 し た 後 、 塩 化 ノ チ レ ン 130mlを 加 え 、 各 100 mlの1N塩酸、水、5%重명水、水の順で洗浄し た。塩化ノチレン層を無水芒硝で乾燥し、減圧下

フェニルプロピオニル)ーしーアラニルーレープ ロリルーレープロリン・レーアルギニン塩1.40g を得た。

奥施例3 <u>N-アセチルーL-アラニルーLープ</u> <u>ロリルーレープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンベ ン シ ル エ ス テ ル 塩 酸 塩 2.46g(6.0ミ リ モ ル) を 塩 化 メチレン20mlに溶解し、−10℃に冷却しつつ、ト リエチルアミン1.34g(13.2ミリモル)を加えた後、 紙水酢酸0.67g(6.6ミリモル)の塩化メチレン(10 ml) 溶液を-10℃で滴下した。室温にて一夜攪拌 した後、塩化メチレン130mlを加え、各100mlの 1 N塩酸、水、5%重当水、水の順で洗浄した。塩 化メチレン層を無水芒硝で乾燥し、減圧下に溶媒 を留去することにより、油状残法2.48gを得た。

これを50%含水メタノール30mlに溶解し、無媒 として5% パラジウム炭 素 0.5gを 加え、 2 時 間 水 策を通じた。 触媒を 波別後、 溶媒を 減圧下に 留去 して得たかラス状歿佐をメタノール/エーテルよ り再結晶してN-アセチルーL-アラニルーL-

に溶媒を留去することにより、油状残渣2.58gを 得た.

これを50%含水メタノール30mlに溶解し、触 媒として5%パラジウム炭素0.5gを加え、2時間 水素を通じた。触媒を遮別後、溶媒を減圧下に留 去して得たかラス状残渣をメタノール/エーテル より再結晶してN-プロピオニルーL-アラニル ーレープロリルーレープロリン1.71gを得た。

N M R スペクトル[C D C la, T M S 内部標準]

1.13ppm(t,3H) 1.33ppm(d,3H)

 $1.72 \sim 2.45 ppm(m, 10H)$ $3.35 \sim 3.94 ppm(m, 4H)$

 $4.45 \sim 4.90 ppm(m,311)$ 5.73 ~ 6.90 ppm(br,211)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1:ヨード] Rf = 0.34

貿量分析[FABモード]

M + H; 3 4 0

実施例5 N-ヒコリノイルーレーアラニルーし <u>ープロリルーレープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンベ ン ジ ル エ ス テ ル 塩 酸 塩 2.05g(5 ミ リ モ ル)を ク ロ ロ

ホルム20mlに浴解し、-15℃に冷却しつつ、トリ エチルアミン0.51g(5ミリモル)、1ーヒドロキシ ベンゾトリアゾール0.67g(5ミリモル)、ヒコリン 殷0.738(6.0ミリモル)、1-(3-ジメチルアミ ノプロピル)-3-エチルカルポジイミド塩酸塩 0.96g(5ミリモル)を加え、0℃以下で1時間、室 温で一夜攪拌した。溶液にクロロホルム100mlを 加え、各100mlの5%重曹水、水で順次洗浄した 後、クロロホルム暦を無水芒硝で乾燥し、滅圧下 に溶媒を創去して2,36gの油状残渣を得た。これ をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、展開 溶媒;酢酸エチル;メタノール=20:1)で精製する ことにより得たN-ピコリノイルーL-アラニル ーしープロリルーレープロリンペンジルエステル 1.70gをメタノール30mlに浴解し、5%パラジウ ム炭素0.58を触媒に3時間水素を通じた。触媒を 觀別後、溶媒を留去して得たガラス状残濫をメタ ノール/エーテル/石油エーテルから再結晶して N-ヒョリノイル-L-アラニル-L-プロリル - L - プロリン1.10gを得た。

しく攪拌しつつpHを2に調整した後、水層と酢 酸エチル屑を分離し、酢酸エチル100alで、再皮 水周の溶媒抽出を行った。先に分離した酢酸エチ ル暦と、抽出後の酢酸エチル暦を合わせ、無水芒 硝で乾燥した後、減圧下に溶媒を留去してガラス 状残渣3.178を得、これを酢酸エチル/四塩化炭 ※から再結品して、N-(2-テノイル)-レーア ラニルーレープロリルーレープロリン1.18gを得 1: .

NMRスペクトル[CDCI,,TMS内部標準]

1.44ppm(d,311)

1.70 ~ 2.45 ppm (m,811)

3.35 - 4.00ppm(m,4H) 4.40 - 4.73ppm(m,2H)

4.83ppm(q,111)

6.96ppm(1.1H)

7.23ppm(d.111)

7.33 ~ 7.60ppm (a,211)

7.88րբա(s,111)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1;ヨード] R = 0.31

賀型分析[FABモード]

M + H : 3 9 4

実施例7 <u>N-(2-フロイル)-L-アラニル</u>ー

NMRスペクトル[CDCls,TMS内部標準]

1.50ppm(d,3H)

1.80 ~ 2.43ppm(m,8H)

3.35 ~ 4.00ppm(m,4H) 4.46 ~ 4.79ppm(m,2H)

4.95ppm(q,1H)

6.85 ~ 7.45 ppm (m,2H)

7.75ppm(t,1H)

8.08ppm(d,1K)

8.50ppm(d,1H)

8.63ppm(d,1H)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1;ヨード]

R f = 0.23

貿量分析[FABモード]

M + H; 389

実施例 6 N-(2-テノイル)-L-アラニルーレープロリルーレープロリンの合成

レーアラニルーレープロリルーレープロリン2. 83g(10ミリモル)を水/ジオキサン(2:1)30mlに 溶解し、1N水酸化ナトリウム水で溶液のpHを1 0に調整した。氷冷搅拌下1N水酸化ナトリウム 水でpHを9.5~10に保ちつつ、2ーテノイルクロ ライド1.47g(10ミリモル)のジオキサン(10ml)溶 波を滴下した後、室温でさらに3時間攪拌した。 この溶液に水30ml、酢酸エチル150mlを加え、激

レープロリルーレープロリンの合成

L-アラニルーL-プロリルーL-プロリン2. 83g(10ミリモル)を水/ジオキサン(2:1)30mlに 溶解し、1N水酸化ナトリウム水で溶液のpHを1 0に關整した。氷冷攪拌下1N水酸化ナトリウム 水でpHを9.5~10に保ちつつ、2 - フロイルクロ ライド1.31g(10ミリモル)のジオキサン(10al)溶 液を滴下した後、窒温でさらに 3 時間攪拌した。 溶液のpHを1N塩酸で2に調整し、減圧下に濃 船後、酢酸エチル100mlで2回抽出を行った。得 られた酢酸エチル暦を無水芒硝で乾燥し溶媒を減 圧留去することによりガラス状残渣2.47gを得、 これを酢酸エチルから再結晶してN-(2-フロ イル)ーレーアラニルーレープロリルーレープロ リン1.48gを得た。

NMRスペクトル[CDC1,TMS内部標準]

1.45ppm(d,311)

1.76~2.45ppm(m,811)

 $3.37 \sim 3.97$ ppm(m,4||) $4.45 \sim 4.73$ ppm(m,2||)

4.84ppm(q,1H) 7.02ppm(d.1H)

7.20ppm(d.111)

.8.39ppm(q.111)

7.36ppm(a, III) 8.14~9.03ppm(br. III)

T L C [酢酸エナル:ノタノール=1:1;ョード] R f = 0.26

質量分析[FABモード]

M + H; 378

実施例 8 <u>N-フタロイルーレーアラニルーレープロリルーレープロリンの合成</u>

Lーアラニルーレープロリルーレープロリン2.83g(10ミリモル)を、炭酸ナトリウム1.06g(10ミリモル)を溶かした水20mlに溶解した。溶液にジオキサン10mlを加えた後、Nーカルベトキシフタルイミド2.19g(10ミリモル)のジオキサン(10ml)溶液を調でした。窒温で2時間攪拌した後、溶液を酢酸エチル50mlで洗浄した。溶液に水50ml、酢酸エチル150mlを加え、減しく攪拌しつつ、1N塩酸でpHを2に調整した。酢酸エチル層を分離し、無水芒硝で乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた残液を酢酸エチル/エーテルから再箱晶してNーフタロイルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン1.01gを得た。

実施例 9 <u>N-(ベンジルチオ)チオカルポニルー</u> <u>L-アラニル-L-プロリルーL-プロリンL-</u> <u>アルギニン塩の合成</u>

(a) <u>N-(ペンジルチオ)チオカルボニルーL-</u> アラニルーL-プロリルーL-プロリン

LーアラニルーLープロリルーLープロリン2.83g(10ミリモル)を水/ジオキサン(2:1)15mlに溶解し、トリエチルアミン2.13g(21ミリモル)を加えた。溶液に二硫化炭素0.76g(10ミリモル)のジオキサン(5ml)溶液を滴下し、滴下終了後、窒温で1時間攪拌した。次いで、臭化ペンジル1.71g(10ミリモル)を加え、さらに室温で一夜攪拌した後、溶液に水100ml、酢酸エチル150mlを加え、流しく股件しつつ、1N塩酸でμHを2に開整した。酢酸エチル暦を分離し、無水芒硝で乾燥後、溶媒を滅圧下に分去してガラス状残渣を得、これを酢酸エチル/nーへキサンから再結晶してNー(ペンジルチオ)チオカルボニルーLーアラニルーLープロリン2.33gを得た。

NMRスペクトル[CDCI, TMS内部標準]

NMRスペクトル[CDCla,TMS内部標準]

1.68ppm(d,3H) $1.70 \sim 2.46ppm(m,8H)$

 $3.12 \sim 3.90$ ppu (m, 411) $4.50 \sim 4.68$ ppm (m, 211)

4.99ppm(q,1H) 8.65 ~ 7.35ppm(br,1H)

 $7.52 \sim 7.86 ppm(m, 411)$

T L C [酢酸エチル:メタノール=1:1;ョード] Rf=0.34

貿量分析[FABモード]

M + H; 4 1 4

1.47ppm(d,3H) 1.75 ~ 2.40ppm(m,8H)

 $3.30 \sim 3.97$ ppm (m, 4H) $4.33 \sim 4.71$ ppm (m, 2H)

4.42ppm(s,2H) 5.53ppm(t,1H)

6.64 - 7.25ppm(br, 1H) 7.22ppm(s, 5H)

7.99ppm(d,111)

TLC[ノタノール:酢酸=20:1; 25% 典化水素酸酢酸溶液およびニンヒドリン噴霧後加熱]

Rf = 0.76

賀量分析[FABモード]

M + H; 450

(b) <u>N-(ペンジルチオ)チオカルポニルーレー</u> アラニルーレープロリルーレープロリンレーアル ギニン塩

実施例10 <u>N-(3-カルポキシプロパノイル)-</u> しーアラニルーレープロリルーレープロリンの合 ル

L-アラニルーLープロリルーLープロリンメ チルエステル塩酸塩3.34g(10ミリモル)を塩化メ チレン30mlに溶解し、-10℃に冷却しつつ、トリ エチルアミン2,23g(22ミリモル)を加えた後、エ チルサクシノイルクロライド1.98g(12ミリモル) の塩化メチレン(10ml)溶液を-10℃で滴下した。 室温にて一夜攪拌した後、塩化メチレン100mlを 加え、各50mlの5%重費水、水、1N塩酸、水の 順で洗浄した。塩化メチレン脳を無水芒硝で乾燥 し、減圧下に溶媒を留去することにより、油状歿 徳4.08gを得た。

これをメタノール10mlに溶解し、1N水酸化ナ トリウム水20alを加えた後、35℃で2時間概律し た。 反 応 液 を D onex 50W - X 4 (H +型)の カラム に通し、得られた溶液とカラムの洗液を合わせ減 圧 濃縮した後、凍結乾燥することにより、N - (3 ーカルボキシプロパノイル)ーL-アラニルーL

酒下した。反応液をさらに室温で3時間攪拌後、 エーテル周を分離し、水周をさらにエーテル10ml で洗浄した。水層に酢酸エチル20mlを加え、攪拌 しながら、6N塩酸で溶液のpHを1.0に稠整した。 酢酸エチル屑を分離し、水屑をさらに酢酸エチル 20mlで抽出した。酢酸エチル溶液を合せて、10% 食塩水20mlで洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、減圧下に酢酸エチルを除去した。シロップ状 の残渣にエーテルを加え箱品化を行い、生じた箱 晶を避過し、エーテルで充分に洗浄後、滅圧下に 乾燥し、白色粘晶のN-ペンジルスルホニルーし ーアラニルーしープロリルーしープロリン1.41g を役た。

N M R スペクトル[C D C l a, T M S 内部 標準]

1.21ppm(d,311)

1.70 ~ 2.45 ppm (m,8H)

 $2.98 \sim 3.90 \text{ppm}(m, 4 \text{H})$ 4.17 ppm(s, 2 H)

7.28ppm(s,5H)

9.00ppm(s,1H)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1;ヨード]

 $4.22 \sim 4.75 \mu pm(m.311)$ 5.63 ppm(d,111)

Rf = 0.52

ープロリルーレープロリン2.85gを得た。

N M R スペクトル[C D C la, T M S 内部標準]

1.33ppm(d,311)

1.65 ~ 2.35ppm(m,8H)

 $2.36 \sim 2.70 \text{ppm}(m.4H)$ $3.25 \sim 3.70 \text{ppm}(m.4H)$

 $4.22 \sim 4.80 ppm(m,3H)$ $5.50 \sim 7.10 ppm(br,2H)$

8.94ppm(d.1H)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1 ;ョード] R f = 0.10

賀量分析[FABモード]

M + H; 3 8 4

実施例11 N<u>ーペンジルスルホニルーL-アラニ</u> <u>ルーレープロリルーレープロリンレーアルギニン</u> 塩の合成

(a) N ーペンジルスルホニルー<u>しーアラニルーし</u> <u>ープロリルーレープロリンの合成</u>

L-アラニル-L-プロリル-L-プロリン3. 00g(10.6ミリモル)を1N水酸化ナトリウム水溶 液21.2ml(21.2ミリモル)に溶解し、氷冷下、揽拌 し、ベンジルスルホニルクロライド2.02g(10.6ミ リモル)をエーテル10■ℓに溶解した溶液を15分で

賀豊分析[FABモード]

M + H ; 4 3 8

(b) <u>N ーペンジルスルホニルーL-アラニループ</u> ロリルーレープロリン・レーアルギニン塩の闕製 N-ベンジルスルホニルーL-フラニルーL-プ ロリルーレープロリン1,00g(2.29ミリモル)とし ー ア ル ギ ニ ン 0.399g(2.29ミ リ モ ル)を 水 50mlに 加 え、室温で1時間提件溶解した。溶液を濾過後、 遊液を凍結乾燥してNーペンジルスルホニルーL ーアラニルーレープロリルーレープロリン・レー アルギニン塩1.30gを得た。

実施例12 <u>N-エタンスルホニルーL-アラニル</u> <u>ーレープロリルーレープロリンの合成</u>

(a) N - x 9 > x n x = n - L - 7 = = n - L -プロリルーレープロリン・ペンジルエステル レーアラニルーレープロリルーレープロリン・ベ ンジルエステル塩酸塩4.09g(10.0ミリモル)をジ クロルメタン40mlに加え、氷冷下、搅拌しながら、 トリエチルアミン2.02g(20.0ミリモル)を加え、 さらに、エタンスルホニルクロライド1.29g(10.0

特開昭61~ 53298 (11)

ミリモル)を含むジクロルノダン溶液10mlを上時間で満下した。反応液を一晩、室温で放置後、1N塩酸20mlで2回、10%食塩水20mlで1回、10%炭酸水素ナトリウム水溶液20mlで2回、10%食塩水20mlで1回、順次、洗浄した。ジクロルメダン層を無水硫酸ナトリツムで乾燥後、減圧下に溶剤を除去し、シロップ状のNーエタンスルホニルーしーアラニルーレープロリルーレープロリン・ベンジルエステル3.85gを得た。

T L C [酢酸エチル:ノタノール=1:1;ヨード] R 「= 0.36

(b) <u>N - エタンスルホニルーしーアラニルーしー</u> ブロリルーレープロリン

N-エタンスルホニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン・ベンジルエステル2.00g(4.29ミリモル)をノタノール10mlと水10mlよりなる混合溶媒に溶解し、5%パラジツム炭素を加えて、水紫ガスを1時間半、室温でパブルさせた。反応液にセライトを加え、2皮湿透した、触媒を完全に除去した後、滤過を減圧下に濃縮した。生成し

で適下した。さらに室福で4時間捻枠後、反応液(pH10)をエーテル20mlで2回洗浄した。水層に6 N塩酸を加えて、pH1.0に調整後、酢酸エチル30mlで2回生成物を抽出した。酢酸エチル層を10% 食塩水で洗浴後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、 減圧下に溶媒を除去した。シロップ状の残渣にエーテルを加えて結晶化し、生じた結晶を値取した(収量2.10g)。

この結晶を酢酸エチル30mlに溶解させ、超過後、超液にエーテルを加え、にごりを生じた溶液を冷腐血に一晩放置した。生じた結晶を放取し、エーテル、石油エーテルで洗浄し、試圧下乾燥して白色のNーペンゾイルーレーアラニルーレープロリン1.01gを得た。

NMRスペクトル[CDCI,TMS内部標準]

1.48ppm(d,3H) 1.80~2.37ppm(m,8H)

3.40-4.01ppm(m,4H) 4.46-4.77ppm(m,2H)

4.90 $p_{\mu}(t,11)$ 7.12 ~ 7.53 $p_{\mu}(m,41)$

7.60 - 7.87ppa(m,2H) 8.40ppa(s,1H)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1;ョード]

た結晶を認過し、酢酸エチルで充分に洗浄した後に、減圧下に乾燥し、白色結晶のN-エタンスルホニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン1.17gを得た。

NMRスペクトル[CDCI,TMS内部標準]

 $1.20 \sim 1.57$ ppm ($\alpha, 5H$) $1.80 \sim 2.45$ ppm ($\alpha, 8H$)

2.93ppm(q,2H) 3.36 \sim 3.95ppm(m,4H)

4.24 - 4.75 ppm(m,311) 5.72 ppm(d,111)

8.28ppm(s,1H)

T L C [酢酸エチル:メタノール=1:1;ョード] R [= 0.36

質量分析[FABモード]

M + H; 376

Rf = 0.36

質量分析[FABモード]

M + H; 3 8 8

実施例14 <u>N-フェニルアセチルーレーアラニル</u> <u>-レープロリルーレープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリン3.00g(10.6ミリモル)とフェニルアセチルクロライド1.64g(1.06ミリモル)をNーベンゾイルーレーアラニルーレープロリルーレープロリンの合成と同様の条件下に反応し、処理した。

反応生成物の酢酸エチル抽出溶液(40ml)を無水硫酸ナトリウムで乾燥後冷蔵皿に2日放置すると針状結晶を生じた。結晶を確取し乾燥し、2.27gの目的物を得た。この結晶を酢酸エチル200mlより再結してNーフェニルアセチルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン1.27gを得た。

NMRスペクトル[CDCI,,TMS内部標準]

1.29ppm(d,3H) 1.78 ~ 2.42ppm(m,8H)

 $3.37 \sim 3.90$ ppm(m,4H) 3.47ppm(s,2H)

 $4.39 \sim 4.87$ ppm(m,3H) 6.62 ppm(d.1H)

7.19ppm(s.511) 8.39ppm(s.111)

TLC[酢酸エチル:メタノール=1:1;ヨード] R = 0.34

質量分析[FABモード]

M + H; 402

実施例15 <u>Nーペンジルオキシカルボニルーレー</u> アラニルーレープロリループロリンレーアルギニ ン塩の合成

(a) N - ベンジルオキシカルポニルーレーアラニ ルーレープロリルーレープロリン

NーペンジルオキシカルポニルーLーアラニル ーレープロリルーLープロリンメチルエステル4. 31g(10ミリモル)に1.5N水酸化ナトリウム水10ml (15ミリモル)を加え、30℃にて2時間攪拌した後、 溶液のpHを1 N塩酸で2.5 に調整した。1,2-ジクロロエタン50mlで2回抽出を行い、得られた 1,2-ジクロロエタン層を減圧下に濃縮した。 残 波をアセトン/水から再結晶してNーペンジルオ キシカルポニルーレーアラニルーレープロリルー レープロリン3.68gを得た。

実施例16 <u>N-L-プチルオキシカルポニルーし</u> <u>ーアラニルーレープロリルーレープロリンの合成</u>

N - tープチルオキシカルポニルーL'ーアラニ ルーレープロリルーレープロリンペンジルエステ ル5.0g(10.6ミリモル)をメタノール100mlに溶解 し、パラジウム炭素を触媒に3時間水素を通じた。 触媒を週別後、溶媒を留去することにより得られ た残波を水に溶解し、凍結乾燥してNーtープチ ルオキシカルポニルーレーアラニルーレープロリ ルーレープロリン4.048を得た。

NMRスペクトル[CDClo,TMS内部標準]

1.33ppm(d.311) 1.42ppm(s.911)

1.80 ~ 2.42ppm(m,811) 3.40 ~ 3.89ppm(m,411)

4.30 ~ 4.73 ppm (m, 3H) 5.26 ppm (d, 1H)

6.22ppm(s,111)

TLC[nープタノール:酢酸:水=2:1:1;25%臭 化水素酸酢酸溶液およびニンヒドリン噴霧後加熱]

R I = 0.69

賀型分析[FABモード]

M + H ; 3 8 4

NMRスペクトル[CDCla, TMS内部保障]

1.33ppm(d,3H)

1.72 ~ 2.30 ppm (m, 8H)

 $3.30 \sim 3.85 ppm(m,4H)$ $4.22 \sim 4.72 ppm(m,3H)$

5.00ppm(s,2H)

5.74ppm(d,1H)

7.27ppm(s,511)

T L C [酢酸エチル: メタノール=1:1;25%奥化 水茶酸酢酸溶液およびニンヒドリン噴霧合成加熱]

RI = 0.44

質量分析[FABモード]

M + H; 4 1 8

(b) N - ベンジルオキシカルボニルーレーアラニ ルーレープロリルーレープロリン・レアルギニン 塩

N-ベンジルオキシカルポニルーL-アラニル - L - プロリルーL - プロリン1.00g(2.40ミリモ ル)をレーアルギニン0.418g(2.40ミリモル)の水 (50ml)溶液に溶解し、凍結乾燥することによりN ーベンジルオキシカルポニルーレーアラニルーし ープロリルーレープロリン・レーアルギニン塩1. 40gを得た。

実施例17 <u>N-フェニルアミノカルポニルーレー</u> アラニルーレープロリルーレープロリン・レーア ルギニン塩の合成

(a) N -フェニルアミノカルボニルーL-アラニ ルーレープロリルーレープロリンの合成

レーアラニルーレープロリルーレープロリン3. 00g(10.6ミリモル)を1 N水酸化ナトリウム水溶 液10.6ml(10.6ミリモル)に溶解後、氷冷攪拌 しつつこれに、フェニルイソシアネート1.89g(15. 9ミリモル)をゆっくり加えた。その後、反応波を 室温で、一晩提押した。反応液はpH~7、白い結 晶を生じた。反応液のpHを1N水酸化ナトリウム 水溶液で12に調整後、不溶物を迎別した。遊液を エーテル50mlで2回洗浄後、6N塩酸を加えて pHを1.0に削整し、酢酸エチル100mlで2回、生 成物を抽出した。酢酸エチル暦を10%食塩水で洗 浄後、無水磁酸ナトリウムで乾燥して、減圧下に 漁箱した。結晶を生じた濃縮物にエーテルを加え、 さらに結晶化をはかり、結晶を遊取して乾燥し、 N - フェニルアミノカルポニルーL - アラニルー

レープロリルーレープロリン2.50gを得た。 NMRスペクトル[CDCI,+DMSO-de,TM S内部標準]

1.30ppm(d,3H) 1.67~2.33ppm(m,8H)

 $3.30 \sim 3.91$ npm(m, 411) $4.22 \sim 4.73$ ppm(m, 311)

6.29ppm(d,1H) 6.67 \sim 7.35ppm(m,5H)

8.35ppm(s.111)

T L C [メタノール:酢酸=9:1;ョード] R I = 0.88

質量分析[FABモード]

M + H; 403

(b) <u>N - フェニルアミノカルポニルーしーアラニルーレープロリルーレープロリン・レーアルギニン塩</u>

N-フェニルアミノカルボニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン1.00g(2.49ミリモル)とレーアルギニン0.433g(2.49ミリモル)から前述の方法にしたかって、目的のN-フェニルアミノカルボニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン・レーアルギニン塩1.38gを得た。

8.45ppm(3.1H)

9.67ppm(s.[])

T L C[メダノール:酢酸=9:1;ヨード] Rf=0.76

質量分析[FABモード]

M + H; 4 1 9

(b) <u>N - フェニルアミノチオカルボニルーL-アラニルーL - プロリルーL-プロリン・L-アルギニン塩</u>

Nーフェニルアミノチオカルボニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン1.00g(2.49ミリモル)とレーアルギニン0.433g(2.49ミリモル)から、前途の方法にしたかって、目的のNーフェニルアミノチオカルボニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン・レーアルギニン塩1.38gを得た。

実施例19 <u>レープロリルーレーアラニルーレープ</u> <u>ロリルーレープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンベンジルエステル塩酸塩2.46g(6ミリモル)、ベンジルオキシカルボニルーレープロリン1.65g(6.6ミ

突施例18 <u>N-フェニルアミノチオカルボニルー</u> <u>L-アラニルーLープロリルーしープロリン・レ</u> <u>-アルギニン塩の合成</u>

(a) <u>N - フェニルアミノチオカルボニルーしーア</u> ラニルーレープロリルーレープロリンの合成

レーアラニルーレープロリルーレープロリン3. 00g(10.6ミリモル)としフェニルイソチオシアネート2.15g(15.9ミリモル)をN-フェニルアミノカルポニルーレーアラニルーレープロリルーレープロリンの合成法と同様な方法で反応させ、処理した。

酢酸エチル抽出液から減圧下に溶媒を除去後、エーテルに加えて生じた結晶を遮取、洗浄、乾燥して、Nーフェニルアミノチオカルポニルーしーアラニルーレープロリルーレープロリン2.65gを得た。

NMRスペクトル[CDCI,TMS内部模范]

1.38ppm(d,311) 1.67 - 2.36ppm(m,811)

 $3.24 \sim 4.05$ ppm(m,4H) $4.20 \sim 4.74$ ppm(m,2H)

5.15ppm(t,18) 7.24ppm(s,5H)

リモル)、1ーヒドロキシベンゾトリアゾール0.9 $8(8.6 \le 1)$ モル)をジメチルホルムアミド 6mlに溶解し、一15℃にて1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド1.2ml(6.6 ≤ 1) モル)を加えた。室温で16時間攪拌した後、反応液に酢酸エチルを加え、1 N 塩酸、5 % 重曹水、水で順次洗浄した。酢酸エチル脳を無水性硝で乾燥を減圧下に留去することにより油状残造をパこれをメタノール/水(4:1)25mlに溶解し、パラジウム黒を触媒に2時間水素を通じた。触媒を加別後、溶媒を留去して得た残造をメタノール/エーテルより再結晶してレープロリルーレーアラニルーレープロリルーレープロリン1.488を得た。元紫分析値 C₁。H₂。N、O₅・C H₃O H・

Caled; C:53.01, H:7.96, N:13.02

Found; C:52.88, H:7.85, N:13.01

アミノ酸分析值[6N 塩酸加水分解]

A la: Pro=1.00:2.94

H20 として

T L C[nープタノール:酢酸:水=4:1:5(上層)

;=ニンヒドリン戦務後加热]

Rf = 0.2

質型分析[ГАВモード]

M + H; 381

実施例20 <u>グリシルーレーアラニルーレープロリ</u>ルー<u>しープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンペシントル 塩酸塩 2.46g(6ミリモル)をリメチルホルムアミド10mlに溶解し、冷却下、トリエチルアミン0.84ml(6ミリモル)を加えて中和した後、ペンジルオキシカルボニルグリシンNーヒドロキシコハク酸イミドエステル2.02g(6.6ミリモル)を加えた。反応液のpHをトリエチルアミンで7付近に調整しつつ、2 口間攪拌した後、酢酸エチル150mlを加え、1 N 塩酸、5 % 重 水、水で順次水で、減圧下に溶媒を留去することにより得られた残液を酢酸エチルがリシルーレープロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファールーレープロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファールー1.3gを得た。この・ファールーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファールーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファールーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファールーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファールーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファーループロリンペンジルエステル1.3gを得た。この・ファーループロリンペンステル1.3gを得た。この・ファーループロリンペンステル1.3gを

ルホルムアミド10mlに溶解し、冷却下、トリエチ ルアミン0.84al(6ミリモル)を加えて中和した後、 ベンジルオキシカルポニルーLーピログルタミル 酸N-ヒドロキシコハク酸イミドエステル2,38g (6.6ミリモル)を加えた。反応彼のpHをトリエチ ルアミンで7付近に欝整しつつ、2日間攪拌した 後、酢酸エチル150mlを加え、1 N塩酸、5%重 曹水、水で順次洗浄した。酢酸エチル層を無水芒 硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去して得た残盗に nーヘキサンを加えることにより粉末とし、これ をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、股界 溶煤:クロロホルム:エタノール:酢酸エチル=5: 1:5)で精製し、主成分を集め濃縮した。残渣に nーヘキサンを加えることにより析出した粉末を メタノール50mlに溶解し、パラジウム黒を触媒に 4時間水素を通じた。触媒を確別後、溶媒を留去 し、残欲をメタノール/エーテルにより再結晶し てレービログルタミルーレーアラニルーレープロ リルーレープロリン880mgを得た。

元素分析的 CieHzsN4O6·CH3OH·0.75

ちの1.2gをメタノールに溶解しパラジウム黑を触 媒に3時間水霖を通じた。触媒を遮別後、溶媒を 留去し、残渣をメタノール/エーテルより再結晶 してグリシルーレーアラニルーレープロリルーレ ープロリン688mgを得た。

元素分析値 C₁sH₂(N₄O₅・CH₃OH・0.8 H₂Oとして

Calcd; C:49.68, H:7.71, N:14.48

Found: C:49.34, H:7.93, N:14.73

アミノ酸分析値[6 N 塩酸加水分解]

Gly: A la: Pro= 1.00:0.97:1.96

TLC[nープタノール:酢酸:水:ピリジン=

15:3:12:10;ニンヒドリン噴器後加熱]

R f = 0.30

賀量分析[FABモード]

M + H; 3 4 1

実施例21 <u>LーピログルタミルーLーアラニルー</u> <u>LープロリルーLープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンペンジルエステル塩酸塩2.46g(6ミリモル)をジメチ

H2Oとして

Caled: C:51.99, H:7.00, N:12.76

Found; C:52.04, H:7.30, N:12.63

アミノ酸分析値[6 N塩酸加水分解]

Glu: Ala: Pro=1.00:0.98:1.96

T L C[n-ブタノール:酢酸:水= 4:1:5

(上層);ニンヒドリン噴霧後加熱]

Rf = 0.23

賀量分析[FABモード]

M + H; 3 9 5

実施例22 <u>LーフェニルアラニルーLーアラニル</u> <u>-LープロリルーLープロリンの合成</u>

レーアラニルーレープロリルーレープロリンベンジルエステル塩酸塩2.46g(6ミリモル)をジメチルホルムアミド10mlに溶解し、冷却下、トリエチルアミン0.84ml(6ミリモル)を加えて中和した後、ベンジルオキシカルポニルーレーフェニルアラニンNーヒドロキシコハク酸イミドエステル2.62(6.8ミリモル)を加えた。反応液のpHをトリエチルアミンで7付近に調整しつつ、2日間提件した

後、酢酸エチル150mlを加え、1 N 塩酸、5 %重 習水、水で順次洗浄した.酢酸エチル層を無水芒 硝で乾燥し、減圧下に溶媒を留去することにより 得られた残泣を酢酸エチルから再結晶してN-ベ ンジルオキシカルポニルーしーフェニルアラニル ーしーアラニルーしープロリルーレープロリンベ ンジルエステル3.2gを得た.このうちの3gをメタ ノール

100mlに沿解し、パラジウム炭素を触媒に5時間 水紫を通じた。触媒を遮別後、溶媒を留去し、残 滋をメタノール/エーテルにより再結晶してL― フェニルアラニルーレーアラニルーレープロリル ーレープロリン1.4gを得た。

アミノ酸分析値[6 N 塩酸加水分解]

A la: Pro: Phe = 1.00:1.94:0.99

TLC[nープタノール:酢酸:水=4:1:5

(上層) ニンヒドリン 噴霧後加熱]

R I = 0.19

質量分析[FABモード]

M + H ; 4 3 1

喉猡後加熱」

R = 0.43

貿 型 分 析 [F A B モード]

M + H; 3 7 4

実施例24 <u>N,N-ジメチルーL-アラニルーL</u> <u>ープロリルーしープロリンの合成</u>

L-アラニルーL-プロリルーL-プロリン2. 83g(9.99ミリモル)、37%ホルマリン6ml 、5% PdーC2.5g、および水50mlをオートクレープに 入れ、水紫圧50Kg/cm²で室温、40時間反応を行っ た。触媒を識別し、避液を活性炭で脱色したのち、 イオン交換樹脂 Dowex 50W - X 4 で精製し、凍 枯乾燥することによってN,NージメチルーL-アラニルーレープロリルーレープロリン1.55gを 得た。

N M R スペクトル [D O 1, D S S 内部標準]

1.50ppm(d.3H)

 $1.70 \sim 2.51 ppm(m,8H)$

2.80ppm(s,6H)

3.33 ~ 3.88ppm(m,4H)

 $4.05 \sim 4.44 ppm (m, 311)$

TLC[ノタノール:酢酸=9:1;ヨード]

奥加例23 <u>Nーペンジルーしーアラニルーレープ</u> <u>ロリルーレープロリンの合成</u>

L-アラニル-L-プロリル-L-プロリン2. 83g(9.99ミリモル)、ベンズアルデヒド5.50g(51. 8ミリモル)、Zeolite 3 A 20g、およびエタノ ール60mlを合せ、室温で一夜攪搾した。これに水 案化ホウ素ナトリウム1.60g(42.3ミリモル)のエ した。Zeoliteを瀘別し、遮液を減圧下濃縮した 後、エーテルを加えて結晶化させた。結晶を認別 し、エーテル50mlで3回洗浄した後、イオン交換 樹脂(Dowex 50Wー×4)を用いて精製し、続い てエタノール、エーテルで再結晶することにより、 N-ペンジル-L-アラニル-L-プロリル-L ープロリン2.10gを得た。

N M R スペクトル[D,O,DSS内部標準]

1.52ppm(d,3H)

1.73 ~ 2.50ppm(m.8H)

 $3.24 \sim 3.86 ppm(m,4H)$ $3.93 \sim 4.58 ppm(m,3H)$

4.19ppm(s,2H)

7.45ppm(s,5H)

TLC[メタノール:酢酸=9:1;ニンヒドリン

Rf = 0.23

質量分析[FABモード]

M + H; 3 1 2

実施例25

前記に製造したアミノ酸誘導体について降圧活 性を測定した。

供試動物として充分順化飼育し高血圧が確認さ れているSHR(自然発症高血圧ラット)(雄性、 体重400~440g)を5匹/1試料として使用した。

血圧測定装置として、米国ナルコ社製「プログ ラムドエレクトロスフィグモマノメーター、ヒー 1-300](Narco Co. Programmed Electro - Sphygmomanometer PE-300")を使用し、 非認血的に血圧を測定した。

試料(0.05mmol/kg)の水溶液を経口ゾンデにて 円内に1回強制投与した。対照として同じ動物に 脱イオン水を投与した。

結果を表1に示した。

昭和59年10月2日

試料		初期血压 (mmHg)	校低血圧 (mmHg)	投与後の 時間(hr)	
突施例1		193	155	8	-38
"	2	190	154	24	- 36
"	3	201	160	8	-41
"	4	197	173	8	-24
"	5	197	175	8	- 22
"	6	202	182	8	-20
"	7	205	177	8	-28
	8	225	207	4	-18
"	9	216	191	24	-25
"	11	202	174	8	-28
"	12	204	159	24	- 45
"	13	220	177	8	-43
"	14	199	- 175	8	-24
"	15	205	172	4	-33
"	16	194	173	8	-21
"	17	218	203	24.:	-15
"	18	224	211	24	-13
. "	21	219	190	8	-29

事件との関係

特許庁長官 志 質

1. 事件の表示

2. 発明の名称

3. 補正をする者

特許出願人

昭和59年特許願第 176355 号

東京都中央区京橋一丁目 5番 8号

アミノ酸誘導体およびこれを含有する降圧剤。

(006)味 の 聚 株 式 名称

取締役社長 歌 田 勝

4. 補正命令の日付

6. 補正の対象

5. 補正により増加する発明の数

住所

なし

明柳苺の発明の詳細な説明の間

7. 補正内容

明細書、発明の詳細な説明の欄を下記のとおり 訂正する。

- 1. 第14頁、第6行の「アミノ酸」を「アミノ」 基 」と訂正する。
- 2. 第20頁、第5行、第8行および第12行の 「N-」をそれぞれ「N」と訂正する。
- 3. 第21頁、下から第9行の「プロリン」の後 に「L-アルギニン塩」を加入する。
- 4. 第22頁、第3行および第11行の「ウレア - 」をそれぞれ「ウレア」と訂正する。
- 5. 第22頁、第5行、第6行、第9行および第 12~1·3 行の「N-」をそれぞれ「N」と訂正する。
- 6. 第22頁、下から第2~1行の「フェニルプ ロピオニル」を「(3-フェニルプロピオニル)」 と訂正する。
- 7. 第23頁、下から第8行の「プロリン・」を 「プロリン」と訂正する。
- 8. 第23頁、下から第4行の「とL」を「をL」 と訂正する。

- 第23頁、下から第4~1行の「から、…目 的の」を「の水(50元)溶液に溶解し、凍結乾 燥するととにより、」と訂正する。
- 10. 第24頁、第2行の「プロリン・」を「プロ リン」と訂正する。
- 11. 第 3 6 頁、下から第 6 行の「 の合成」を削除 する。
- 12. 第38頁、第4行、第10行、第15行およ び第16行の「プロリン・」をそれぞれ「プロ リン」と訂正する。
- 13. 第38頁、第4行の「の調製」を削除する。
- 14. 第39頁、第8行および第15行の「プロリ ン・」をそれぞれ「プロリン」と訂正する。
- 15. 第41頁、第12行の「減圧下」を「減圧下 に」と訂正する。
- 16. 第 4 2 頁、下から第 6 行の「再結」を「再結 晶」と訂正する。
- 17. 第 4 4 頁、第 1 2 行 お よ び 下 か ら 第 2 行 の 「プロリン・」をそれぞれ「プロリン」と訂正 する。

- 18. 第 4 6 頁、第 2 行の「プロリン・」を「プロリン」と訂正する。
- 19. 第 4 6 頁、第 5 行の「の合成」を削除する。
- 20. 第 4 6 頁、第 1 1 行の「一晩 … 白い結」を「一夜 投拌したところ、白色結」と訂正する。
- 21. 第 4 7 頁、下から第 8 行 および下から第 1 行 の「プロリン・」をそれぞれ「プロリン」と訂正する。
- 22. 第 4 7 頁、下から第 4 ~ 3 行の「と L アル ギニン…目的の」を「を L - アルギニン 0.4 3 3 8 (2. 4 9 ミリモル) の水 (5 0 ml) 溶液に溶解し、 凍結乾燥することにより」と訂正する。
- 23. 第48頁、第2行の「プロリン・」を「プロリン」と訂正する。
- 24. 第 4 8 頁、第 5 行の「 <u>の合成</u> 」を削除する。
- 25. 第 4 8 頁、第 7 行の「レフェニル」を「フェ ニル」と訂正する。
- 26. 第 4 8 頁、下から第 8 行の「エーテルに」を 「エーテルを」と訂正する。
- 27. 第 4 9 頁、第 7 行 お よ ぴ 下 か ら 第 7 行 の 「 プ

- ロリン・」をそれぞれ「プロリン」と訂正する。
- 28. 第49頁、第11~12行の「とL-アルギニン…目的の」を「をL-アルギニン 0.4338 (2.49ミリモル)の水(50ml)溶液に溶解し、 凍結乾燥することにより、」と訂正する。
- 29. 第52頁、第1行の「メタノール」の後に、 「50ml」を加入する。
- 30. 第 5 6 頁、第 4 行の「 9.9 9 ミリモル 」を「1 0 ミリモル」と訂正する。
- 31. 第 5 6 頁、第 5 行および第 9 行の「 Zeolite」 を「モレキュラーシープス 」と訂正する。
 - 32. 第 5 7 頁、第 8 行の「9.9 9 ミリモル」を「1 0 ミリモル」と訂正する。

		•
THIS PAGE BLANK (USPTO)		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)